PAT-NO:

JP407173148A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 07173148 A

TITLE:

PRODUCTION OF GENISTEIN

PUBN-DATE:

July 11, 1995

INVENTOR-INFORMATION: NAME OBATA, AKIO MATSUURA, MASARU

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

KIKKOMAN CORP

COUNTRY N/A

APPL-NO:

JP05343304

APPL-DATE:

December 17, 1993

INT-CL (IPC): C07D311/40, C07D311/36

ABSTRACT:

PURPOSE: To separate and purify high-purity genistein by a simple operation.

CONSTITUTION: High-purity isoflavone is separated by bringing an isoflavonecontaining mixture into contact with a solvent represented by the formula CH < SB > n < /SB > C1 < SB > 4 - n < /SB > (n is 0, 1 or 2) to extractgenistein and subsequently concentrating the solvent layer. Since a complicated operation such as column chromatography or thin layer chromatography is not required, the time cost or the economical cost can be reduced.

COPYRIGHT: (C) 1995, JPO

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-173148

(43)公開日 平成7年(1995)7月11日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 D 311/40 311/36

審査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 4 頁)

(21)出願番号

特願平5-343304

(71)出願人 000004477

キッコーマン株式会社

(22)出顧日

平成5年(1993)12月17日

千葉県野田市野田339番地

(72)発明者 小幡 明雄

千葉県野田市野田339番地 キッコーマン

株式会社内

(72)発明者 松浦 勝

千葉県野田市野田339番地 キッコーマン

株式会社内

(54) 【発明の名称】 ゲニステインの製造法

(57)【要約】

【目的】 高純度のゲニステインを簡単な操作で分離・ 精製する。

【構成】 イソフラボン混合物を一般式CHnCl 4-n(n=0,1,2)で表される溶剤と接触させてゲニステインを抽出した後、溶剤層を濃縮して高純度のイソフラボンを分離する。

【効果】 大豆イソフラボン混合物より、高純度のゲニステインを簡単な操作で分離・精製することができる。従ってカラムクロマトグラフィーや薄層クロマトグラフィー等の煩雑な操作が不要となり、時間的、経済的コストを低減することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 イソフラボン混合物を一般式CHnC1 4-n (n=0, 1, 2)で表される溶剤で抽出処理する ことを特徴とするゲニステインの製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】 本発明はイソフラボン混合物か ら、高純度のゲニステインを簡単な操作で分離して得る 方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術及び課題】マメ科、キク科、アヤメ科等多 くの植物体にはダイゼイン、ゲニステイン、およびその 配糖体であるダイジン、ゲニスチン等のイソフラボン (イソフラボンアグリコンおよびその配糖体) が含まれ ており、これらにはエストロゲン作用、抗菌作用、抗酸 化作用、制ガン作用をはじめとして多くの薬理効果があ ることが確認されている。植物体中のイソフラボンは、 その95%以上が配糖体として存在しているが、制ガン 作用等の薬理効果は、配糖体よりもダイゼイン、ゲニス テイン等のアグリコンの方が強い。

【0003】従来、植物原料からゲニステインを含有す るイソフラボン溶液を得る方法は公知であるが (特公平 4-21670、特公平4-34526)、これらは数種類のイソフラ ボンの混合物を得る方法であってゲニステインを分離す る方法ではない。

【0004】またイソフラボン混合物よりゲニステイン を単離する方法も公知であるが(特開昭61-2473%)、 これはカラムクロマトグラフィーや薄層クロマトグラフ ィーを繰り返す大変煩雑な方法であり、時間的、経済的 コストが高いという問題がある。そのため、イソフラボ 30 ン混合物より、高純度のゲニステインを簡単な操作で分 離する方法の確立が一層期待されている。

[0005]

【課題を解決するための手段】このような現状を鑑み、 本発明者らはイソフラボン混合物から簡単な操作でゲニ ステインを分離する方法について検討した結果、イソフ ラボンのうちゲニステインのみが一般式 СН С1 4-n (n=0, 1, 2)で表される溶剤に易溶であるこ とを見出だし本発明を完成した。すなわち本発明はイソ フラボン混合物を一般式CH_nCl_{4-n}(n=0, 1, 2)で表される溶剤で抽出処理することを特徴とするゲ ニステインの製造法である。

【0006】以下に本発明を詳細に説明する。 イソフラ ボン混合物を得るための出発原料は、イソフラボンを含 有する植物の抽出物であればどのようなものでもよい が、特にイソフラボンを大量に含む大豆を用いることが 好ましい。大豆抽出物としては丸大豆、脱皮大豆、脱脂 大豆、大豆粉、大豆胚芽等を水、有機溶媒または水と有 機溶媒との混合溶媒で抽出したもの、あるいは豆腐、味 噌、醤油、分離大豆蛋白質等を製造する工程で生じる

「煮汁」、「ゆ」、「ホエー」等を挙げることができ る。また、醤油粕をメタノール、エタノール等のアルコ ール、あるいは含水アルコールで抽出したものを使用す ることも可能である。さらには醤油油にカセイソーダ溶 液を加え、加熱して不要な油をケン化し、エチルエーテ ルで不ケン化物であるイソフラボンアグリコンを抽出し たものを用いることもできる。

【0007】以下に、大豆の水浸漬液を出発原料として イソフラボン混合物を得る方法について、具体例を挙げ 10 て説明する。

- 1 脱皮大豆を10倍量の50℃の温水(アルカリでp H9に調整)に2時間浸漬し、浸漬液を分離する。
- 2 この浸漬液を合成樹脂 (例えばダイヤイオンHP-2 0、YMC-GEL ODS-Aタイプ60-01) に接触させ、浸漬液中 のイソフラボンを合成樹脂に吸着させる。浸漬液と合成 樹脂との接触には、バッチ法またはカラム法のいずれの 方法を使用しても良い。
- 3 合成樹脂に吸着したイソフラボンをアルカリ性水溶 液、アルコール、あるいは含水アルコールを用いて脱着 ・溶出し、樹脂吸着物として回収する。
- 4 得られた樹脂吸着物を減圧濃縮し、シロップ状の濃 縮物を得る。この濃縮物にはイソフラボン配糖体の他に クロロフィル、カロチノイド、リン脂質等複数の脂溶性 成分が混在しているので、この濃縮物に有機溶剤(例え ばヘキサン等)を加え、脂溶性成分を抽出除去した後、 抽出残渣を回収する。抽出残渣の主成分はイソフラボン 配糖体、具体的にはダイジンおよびゲニスチンであり、 ゲニスチンは本発明の目的とするゲニステインの配糖体 である。
- 【0008】本発明は、この抽出残渣を用いて行なうこ とも可能であるが、ゲニステインの収率を上げるため、 加水分解処理により抽出残渣中の配糖体成分をイソフラ ボンアグリコンとしたものを用いることが好ましい。
 - 5 上記の方法により得られた抽出残渣に塩酸酸性アル コールを加え、還流させながら100℃、6時間加水分 解を行う。本処理によりイソフラボン配糖体の主成分で あるダイジンおよびゲニスチンは、ゲニステインおよび ダイゼインに加水分解される。

【0009】尚、加水分解処理は酵素(β-グルコシダ 40 ーゼ)を用いて行なうことも可能である。

6 加水分解物を減圧濃縮した後、蒸留水で充分に洗浄 し、中性領域 (pH5-7) に調整する。洗浄後、残渣 を回収し乾燥させる。この残渣 (イソフラボン混合物) の主成分はイソフラボンアグリコン、具体的にはダイゼ インおよびゲニステインである。

【0010】本発明では、上記のように調製したイソフ ラボン混合物を一般式CHnC14-n(n=0,1,2) で表される溶剤、具体的にはクロロホルム、ジクロロメ タン、四塩化炭素で抽出処理してゲニステインを分離す 50 る。上記の方法により得られたイソフラボン混合物の主

成分はイソフラボンアグリコン、具体的にはゲニステイ ンおよびダイゼインであり、このうちゲニステインのみ が上記の溶剤に易溶である。そのため、イソフラボン混 合物をこれらの溶剤に接触させると、ゲニステインのみ が溶剤層に抽出される。本発明で使用する溶剤のうち、 特にクロロホルムは、ゲニステインを特異的に抽出する 効果が優れている。

【0011】イソフラボン混合物と上記の溶剤との接触 には、還流抽出法を用いることが好ましい。また溶剤の は3時間前後とし、これを数回繰り返すことが好まし い。イソフラボン混合物を溶剤で抽出処理した後、溶剤 層を、例えば減圧濃縮することにより目的とするゲニス テインを分離することができる。本発明の方法により得 られるゲニステインは、必要に応じてアルミナ、シリカ ゲル等を用いてさらに精製しても良い。

【0012】以下実験例により、本発明の効果を説明す る。

実験例1

(イソフラボン混合物の調製法)脱皮大豆を、10倍量 20 びダイゼインであった。結果を表1に示す。 の50℃の温水(アルカリでpH9に調整)に2時間浸 漬し、浸漬液を分離する。次いでバッチ法により浸漬液* (表1)

*に合成樹脂(ダイヤイオンHP-20)を加え、1時間攪拌 する。合成樹脂を水で充分に洗浄した後、1N-アンモ ニア水を加え、樹脂吸着物を溶出させる。同様の溶出操 作を2回行なった後、溶出液を合わせて減圧濃縮し、シ ロップ状の濃縮物を得る。この濃縮物にクロロホルムを 加えて3時間の還流抽出を3回行なった後、抽出残渣を 回収し、この抽出残渣に4%塩酸メタノール溶液を加 え、還流しながら100℃、6時間加水分解する。加水 分解物を減圧濃縮した後、蒸留水で充分に洗浄し、洗浄 量はイソフラボン混合物の30~500倍量、抽出時間 10 後の残渣を乾燥させて褐色の固形物を得た。この固形物 を、HPLC (Waters社 2090型) で分析したところ、 この固形物はダイゼインとゲニステインを主成分とする イソフラボン混合物であった。また、ダイゼインとゲニ

> 【0013】(ゲニステインの抽出)上記の方法により 調製したイソフラボン混合物に、表1に示した溶剤を加 え、3時間の還流抽出を3回行なった後、溶剤層をメン ブランフィルターで沪過し、沪液を上記と同様の条件で HPLC分析したところ、その成分はゲニステインおよ

ステインの量比は約1:1であった。

[0014]

抽出に用いた溶剤	溶剤中のゲニステイン/ダイゼイン比
クロロホルム	65.04
ジクロロメタン	25.18
四塩化炭素	9. 80
メタノール	1. 02
プタノール	1. 05

【0015】この実験例から明らかなように、イソフラ ボン混合物を一般式CH_nCl_{4-n}(n=0,1,2)で 表される溶剤、すなわちクロロホルム、ジクロロメタ ン、四塩化炭素で抽出処理することにより、高純度のゲ 40 ニステインを簡単な操作で分離することができる。特に クロロホルムはゲニステインを特異的に抽出する効果が 優れていることがわかる。

[0016]

【発明の効果】 本発明により大豆イソフラボン混合物 より、高純度のゲニステインを簡単な操作で分離・精製 することができる。従ってカラムクロマトグラフィーや 薄層クロマトグラフィー等の煩雑な操作が不要となり、 時間的、経済的コストを低減することができる。

[0017]

※【実施例】以下に実施例を示す。

実施例1

脱皮大豆2kgを、アルカリでpH9に調整した50℃ の水201に2時間浸漬し、浸漬液を分離した。次いで バッチ法により、浸漬液に合成樹脂(ダイヤイオンHP-2 0) 500gを加え、1時間攪拌した。合成樹脂を水で 充分に洗浄した後、1 N-アンモニア水700m1を加 えて樹脂吸着物を溶出させた。同様の溶出操作を2回行 なった後、溶出液を合わせて減圧濃縮し、シロップ状の 濃縮物1.57gを得た。この濃縮物にヘキサン100 m 1 を加えて 3 時間の還流抽出を 3 回行なった。次いで 抽出残渣を回収し、この抽出残渣に4%塩酸メタノール 溶液150mlを加え、還流しながら3時間加水分解し ※50 た。加水分解物を減圧濃縮した後、この加水分解物を蒸

留水で充分に洗浄し、洗浄後の残渣を乾燥させて褐色の 固形物367mgを得た。この固形物に、クロロホルム 50mlを加えて3時間の還流抽出を3回行なった後、 溶剤層を減圧濃縮して高純度のゲニステイン152mg を得た。

【0018】実施例2

脱脂大豆を原料として製造された醤油の副産物である醤 油粕50gに、1500m1のメタノールを加えて3時 間の還流抽出を3回繰り返した後、抽出液を合わせ、こ れを減圧濃縮しシロップ状の濃縮物 4.0g を得た。こ 10 え、実施例 1 と同様にして還流抽出を行ない、溶剤層を の濃縮物にヘキサン200mlを加えて3時間の還流抽

出を3回行なった。次いで、抽出残渣を回収し、蒸留水 で充分に洗浄した後、残渣を乾燥させて褐色の固形物1 450mgを得た。この固形物の主成分はイソフラボン アグリコン、具体的にはダイゼインおよびゲニステイン であった。

【0019】尚、醤油粕中のイソフラボン配糖体は、醤 油製造工程中に β -グルコシダーゼによる加水分解を受 けてアグリコンとなっているため、加水分解操作を行な う必要はない。上記残渣にクロロホルム500m1を加 滅圧濃縮して高純度のゲニステイン769mgを得た。